(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-249683

(P2002-249683A)

(43)公開日 平成14年9月6日(2002.9.6)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C09D	11/00	C 0 9 D 11/00	2 C 0 5 6
B41J	2/01	B41M 5/00	E 2H086
B41M	5/00	В41 Ј 3/04	101Y 4J039

密本語彙 未請求 簡求項の数5 OL (全 23 頁)

		審査請求	未請求 請求項の数5 〇L(全 23 貝)
(21)出願番号	特願2001-47806(P2001-47806)	(71) 出願人	000001270 コニカ株式会社
(22)出顧日	平成13年 2 月23日 (2001. 2.23)	(72)発明者	東京都新宿区西新宿1丁目26番2号 千葉 隆人 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会 社内
		(72)発明者	竹田 昭彦 東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会 社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 インクジェット用水性分散インクの製造方法

(57) 【要約】

【課題】 保存安定性と耐光性が両立したインクジェット用水性分散インクの製造方法を提供すること。

【解決手段】 溶媒に溶解した色材の極大透過分光吸収の半値巾と、色材を分散して調製したインクの極大透過分光吸収の半値巾との差が0~30nmである色材の分散物を含有することを特徴とするインクジェット用水性分散インクの製造方法。

【特許讀求の範囲】

【請求項1】 溶媒に溶解した色材の極大透過分光吸収 の半値巾と、色材を分散して調製したインクの極大透過 分光吸収の半値巾との差が0~30nmである色材の分 散物を含有することを特徴とするインクジェット用水性 分散インクの製造方法。

【請求項2】 溶媒に溶解した色材の透過分光吸収の極 大波長と、色材を分散して調製したインクの透過分光吸 収の極大波長との差が0~20nmである色材の分散物 を含有することを特徴とするインクジェット用水性分散 10 インクの製造方法。

【請求項3】 分散した色材の極大透過分光吸収の半値 巾と、色材を分散して調製したインクの極大透過分光吸 収の半値巾との差が0~10nmである色材の分散物を 含有することを特徴とするインクジェット用水性分散イ ンクの製造方法。

【請求項4】 分散した色材の透過分光吸収の極大波長 と、色材を分散して調製したインクの透過分光吸収の極 大波長との差が0~10nmである色材の分散物を含有 することを特徴とするインクジェット用水性分散インク の製造方法。

色材の少なくとも1つが、金属キレート 【請求項5】 色素であることを特徴とする請求項1~4のいずれか1 項に記載のインクジェット用水性分散インクの製造方 法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、インクジェット用 水性分散インクの製造方法に関し、詳しくは、インクの 保存安定性と紙メディアに吐出した後のインクの耐光性 30 が両立したインクジェット用水性分散インクの製造方法 に関する。

[0002]

【従来の技術】インクジェット画像記録方法は、比較的 簡単な装置で高精細な画像の記録が可能であり、各方面 で急速な発展を遂げている。インクジェットプリンタで 使用されるインクは、用いる主たる溶媒組成の違いによ り、水性インクと油性インクに分類することができる。 油性インクは、記録した画像の耐水性が良好である等の 利点を有しているが、揮発する溶媒による臭気や安全 性、あるいはにじみ等の問題点があった。

【0003】現在、販売されているプリンタの多くに は、環境面、安全面等の理由から、水性インクが使用さ れている。また、水性インクは、更に用いる色材の形態 から、色材が溶解しているインクと色材が固体状態で分 散された形で存在している分散インクとに分類できる。 一般に、色材が溶解しているインクは、色再現性に優れ るものの、形成された画像の保存性、とりわけ耐光性が 悪いという特性を有している。特に、屋外での用途にお

2

め、業務用大判インクジェットプリンタ用途では、顔 料、キレート染料等のいくつかの色材を固体粒子状態で 分散された形で存在する分散インクにより、耐光性と色 再現性の両立をはかる方が有利である。

【0004】一方、分散インクにおいて、色材として金 属キレート染料を用いる方法が提案されている。例え ば、特開平10-36728号、同10-204351 号、同10-251572号、同10-259331 号、同11-61015号等に記載されている。しかし ながら、金属キレート染料を用いた分散インクの多く は、保存安定性と耐光性の両立が難しく早急な改良が要 望されていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記課題を 鑑みなされたものであり、その目的は、保存安定性と耐 光性が両立したインクジェット用水性分散インクの製造 方法を提供することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の上記目的は、以 下の構成により達成された。

【0007】1.溶媒に溶解した色材の極大透過分光吸 収の半値巾と、色材を分散して調製したインクの極大透 過分光吸収の半値巾との差が0~30nmである色材の 分散物を含有することを特徴とするインクジェット用水 性分散インクの製造方法。

【0008】2. 溶媒に溶解した色材の透過分光吸収の 極大波長と、色材を分散して調製したインクの透過分光 吸収の極大波長との差が0~20nmである色材の分散 物を含有することを特徴とするインクジェット用水性分 散インクの製造方法。

【0009】3.分散した色材の極大透過分光吸収の半 値巾と、色材を分散して調製したインクの極大透過分光 吸収の半値巾との差が0~10nmである色材の分散物 を含有することを特徴とするインクジェット用水性分散 インクの製造方法。

【0010】4.分散した色材の透過分光吸収の極大波 長と、色材を分散して調製したインクの透過分光吸収の 極大波長との差が0~10nmである色材の分散物を含 有することを特徴とするインクジェット用水性分散イン 40 クの製造方法。

【0011】5. 色材の少なくとも1つが、金属キレー ト色素であることを特徴とする上記1~4のいずれか1 項に記載のインクジェット用水性分散インクの製造方

【0012】本発明者らは鋭意検討の結果、溶液時の分 光吸収と、色材を分散して調製したインクの分光吸収と の間にある関係を設定することにより、インクの保存安 定性と耐光性とが両立されることを見出した。このメカ ニズムについては明確ではないが、色材を分散して調製 いては、耐光性が重要な画像特性の1つであり、このた 50 したインクの分光吸収は分散粒径、結晶形態により決定 .?

され、溶液状態の吸収と、色材を分散して調製したインクの分光吸収が大きくずれない色材を選定し、色材を分散して調製したインクの分光吸収が溶解時の分光吸収に近くなるよう分散エネルギーを制御することが重要な要素であると推測している。

【0013】以下、本発明を詳細に説明する。本発明でいう分散インクとは、固体状の色材粒子にエネルギーを加えて分散媒中に分散した微細な固体状の色材粒子を含有するインクをいう。また、水性分散インクとは、水及び水溶性溶剤に少なくとも色材が分散している状態のインクをいう。

【0014】請求項1に係る発明では、色材を溶媒に溶解した時の極大透過分光吸収の半値巾と、色材を分散して調製したインクの極大透過分光吸収の半値巾との差が、0~30nmである色材分散物を含有することが特徴であり、また請求項2に係る発明では、色材を溶媒に溶解した時の透過分光吸収の極大波長と、色材を分散して調製したインクの透過分光吸収の極大波長との差が0~20nmである色材分散物を含有することが特徴である。この極大波長の差は好ましくは5~20nmである。なお、本発明でいう両波長の差(nm)は、絶対値として表示する。

【0015】請求項3に係る発明では、分散した色材の透過分光吸収の極大波長の半値巾と、色材を分散して調製したインクの透過分光吸収の極大波長の半値巾との差が0~10nmである色材の分散物を含有することが特徴であり、また請求項4に係る発明では、色材を分散した後の透過分光吸収の極大波長と色材をインク調整した後の透過分光吸収の極大波長の差が0~10nm以下であることを特徴とする色材の分散物を含有することが特徴である。

【0016】請求項5に係る発明では、これらの色材の 少なくとも1つが、金属キレート色素であることが特徴 である。

【0017】本発明でいう水性分散インクの透過分光吸収の極大波長とは、水性分散インクを溶液状態で分光光度計等を用いて可視領域で吸収を測定したときの吸収強度が最大の波長を言う。また、極大透過分光吸収の半値巾とは、透過分光吸収の極大波長の前後で、吸収強度が透過分光吸収の極大波長の半分である波長2点をとりその波長幅をいう。同様に、極大反射波長及びその半値幅も、水性分散インクを用いてインクジェット用記録媒体上に形成した画像の分光反射濃度を上記の方法で測定することにより求めることができる。

【0018】本発明において、水性分散インクの極大透過吸収の半値中と画像形成後の色材の極大反射の半値中との差は、好ましくは5~20nmである。

【0019】上記分光透過濃度の測定機器としては、特に制限はなく市販の測定機器を用いて求めることがで

4

き、島津製作所社製UV-1600PC型分光光度計、 日立製作所社製330型日立自記分光光度計、日立製作 所製U-3210型自記分光光度計等を用いることがで きる。

【0020】分光透過濃度測定では、色材は他の色材と混合しないで単独で溶解または分散する。色材濃度は極大波長の吸光度が約1となるように、色材溶液では溶媒で、色材の分散液及びインクではイオン交換水で希釈して調製する。色材溶液の測定に使用する溶媒はアセトンまたはメチルエチルケトンを優先して使用し、これらの溶媒で吸光度が約1にならないときは、DMF、シクロヘキサノン、エトキシエタノール、2,2,3,3ーテトラフルオロプロパノール、クロロホルム、ジクロロメタン、ジクロロエタン、テトラヒドロフラン、メタノール、酢酸エチルの順で選択して使用する。

【0021】本発明においては、金属キレート色素であって、請求項1~4で規定する分光吸収特性を満たすことが、本発明の特徴である。

【0022】本発明において、金属キレート色素とは、 金属イオンに色素が2座以上で配位している化合物をい うが、色素以外の配位子を有してもよい。本発明におい て、配位子とは金属イオンに配位可能な原子団をいい、 電荷を有しても有していなくてもよい。

【0023】本発明で用いることができる金属キレート 色素としては、下記一般式(1)で表される化合物が好 ましい。

【0024】一般式(1)

M (Dye) k (A) m

は、Niイオンである。

一般式 (1) において、Mは金属イオンを表し、Dye は金属と配位結合可能な色素を表す。Aは色素以外の配位子を表し、kは1~3の整数を表し、mは0、1、2、3を表す。mが0のときkは2または3を表し、その時、Dyeは同種であっても異なっていてもよい。[0025] Mで表される金属イオンとしては、周期律表の第I~VIII族に属する金属、例えば、Al、Co、Cr、Cu、Fe、Mn、Mo、Ni、Sn、Ti、Pt、Pd、Zr及びZnの各イオンが挙げられる。色調、各種耐久性の観点からは、Ni、Cu、Cr、Co、Zn及びFeの各イオンが好ましく、特に好ましく

[0026] Dyeで表される金属と配位結合可能な色素としては、種々の色素構造を有するものが用いられるが、共役メチン色素、アゾメチン色素、アゾ色素骨格に配位基を有するものが好ましい。特に、色調、安定性の観点から下記の一般式(2)~(7)で表される色素が好ましい。

[0027]

【化1】

(4)

一般式(3)

$$X = \frac{R_1}{C = C} \frac{R_2}{R_2}$$

一般式(4)

一般式(5)

$$X = N - Y$$

一般式(6)

$$X-N=N-Y$$

一般式(7)

【0028】一般式(2)~(7)において、Xは共役 系を介して色素を形成する基であり、1座から3座の金 属イオンに配位可能な原子団を有している。金属イオン に配位可能な原子団としては、例えば、芳香環に結合す るN、S、〇原子を有する置換基、あるいは複素環があ る。

【0029】N、S、O原子を有する置換基の例として 40 たは複素環を形成する原子団を表す。 は、例えば、1級、2級、3級のアミン類(例えば、ア ミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチル アミノ基等)、メルカプト基、チオエーテル基、ヒドロ キシ基、カルポキシ基、カルポニル基、スルホ基等を挙 げることができる。また、複索環の例としては、ピリジ ン環、ピリミジン環、フラン環、チオフェン環、チアゾ ール環、イミダゾール環、3H-ピロール環、オキサゾ ール環、3H-ピロリジン環、オキサゾリジン環、イミ **ダゾリジン環、チアゾリジン環、3H-インドール環、** ベンズオキサゾール環、ベンズイミダゾール環、ベンズ 50 ーダニン環、ヒダントイン環、ピラゾリジンジオン環、

チアゾール環、キノリン環、イソキノリン環、インドレ ニン環、バルビツール環、チオバルピツール環、ローダ ニン環、ヒダントイン環、ピラゾリジンジオン環、ビリ ジンジオン環、ピラゾロン環、ピラゾロトリアゾール環 等を挙げることができる。

【0030】Yは、5員もしくは6員の芳香族炭素環ま

【0031】上記芳香族炭素環または複素環の具体例と しては、ペンゼン環、ナフタレン環、ビリジン環、ビリ ミジン環、フラン環、チオフェン環、チアゾール環、イ ミダゾール環、ナフタレン環、3H-ピロール環、オキ サゾール環、3H-ピロリジン環、オキサゾリジン環、 イミダゾリジン環、チアゾリジン環、3H-インドール 環、ベンズオキサゾール環、ベンズイミダゾール環、ベ ンズチアゾール環、キノリン環、イソキノリン環、イン ドレニン環、バルビツール環、チオバルピツール環、ロ

ピリジンジオン環等が挙げられる。

【0032】これらの環は、更に他の炭素環(例えば、ベンゼン環)や複素環(例えば、ピリジン環)と縮合環を形成していてもよい。また、これらの環は、更に置換基を有していてもよく、これら置換基としては、例えば、アルキル基、アリール基、アシル基、アミノ基、ニトロ基、シアノ基、アシルアミノ基、アルコキシ基、ヒドロキシ基、アルコキシカルボニル基、ハロゲン原子等が挙げられる。また、これらの基は更に置換されていてもよい。Yはさらに、配位可能な基を有していてもよい。

【0033】また、Aで示される色素以外の配位子は、アニオンの場合と中性分子の場合があり、アニオンとしては、例えば、ハライドイオン、ヒドロキシイオン、硝酸イオン、シアノイオン、チオシアナートイオン、ペルオキソイオン、アジドイオン、炭酸イオン、硫酸イオン、テトラフルオロホウ素イオン等の無機アニオン、酢酸、シュウ酸、マレイン酸、コハク酸、アセチルアセトン、サリチルアルデヒド、グリシン、エチレンジアミン

8

2酢酸、エチレンジアミン4酢酸、安息香酸、p-トルエンスルホン酸、フェノール、フタル酸、ピコリン酸、チオフェノール、ジチオールベンゼンのアニオン及びそれら分子の誘導体アニオンが挙げられ、中性分子としては、例えば、アンモニア、水、トリフェニルホスフィン、1、3-プロパンジアミン、2、2'-ピピリジン、1、10-フェナントロリン、グリシンアミド、ジェチレントリアミン、2、2',2"-ターピリジル、トリエチレンテトラミン、エチレンジアミン等が挙げられる。

 $[0\ 0\ 3\ 4]$ 一般式 (2) ~ (4) において、 R_1 、 R_2 、 R_3 は水素原子、ハロゲン原子または1価の置換基を表し、nは0、1または2を表す。

[0035]以下に、Dyeで表される金属と配位結合可能な色素の具体的化合物例を挙げるが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0036]

【化2】

(6) D-1 D-2

D-3 COOH CI (t)C₄H₉

D-5 D-6 C2H4SO3Na

D-7 D-8 OCH₃ t-Bu

(化3) [0037]

D-11

(7)

D-12

D-16

【化4】

$$\begin{array}{c|c}
 & C_4H_9(t) \\
 & C \\
 & H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & N(CH_3)_2
\end{array}$$

$$H_3C \xrightarrow{N} HC - CH \xrightarrow{N} CH_3$$

D-13
$$\begin{array}{c|c}
C_4H_9(t) \\
H_3C \longrightarrow N \\
N \longrightarrow N \\
CH_3
\end{array}$$

[0038]

D-15

(8)

D-17

D-18

$$C_{2}N - C_{2}H_{5}$$

$$C_{1} - C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5}$$

D-19

D-20

D-21

D-22

$$CH_3$$
 N
 $N=N$
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5

D-23

D-24

[0039]

【化5】

$$D-31$$

$$C_4H_9(t)$$

$$N=CH-N$$

$$C_2H_5$$

$$C_4H_8$$

$$N=N$$

[0040] [化6]

【化7】

[0041]

$$C_2H_5$$
 C_2H_5
 N
 N
 S
 C_2H_5

D-43

$$I-C_5H_{11}$$
 N
 O
 C_2H_5

[0042]

[化8]

(12)

D-52
$$\begin{array}{c}
C_3H_7(i) \\
N \\
N \\
N \\
N \\
N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C_3H_7(i) \\
CH_3 \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N - C_4H_8 \\
N - N
\end{array}$$

[0043]

【化9】

D-54

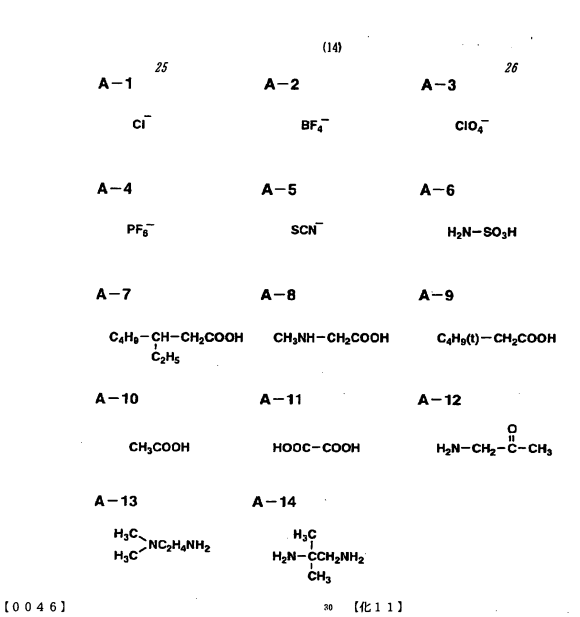
$$\begin{array}{c|c}
C_4H_9(t) \\
N \\
N \\
N \\
HC = CH \\
HC = CH \\
C_2H_5
\end{array}$$

D-55

D - 56

【0044】以下に、Aで表される色素以外の配位子の 具体的化合物例を挙げるが、本発明はこれに限定される ものではない。 [0045]

【化10】



(15)

A-15

A-16

H₂N-C₂H₄NHC₂H₄-NH₂

H₃CHN-C₂H₄NHC₂H₄-NHCH₃

28

A-17

NH2CCH2NH2

A-18

 $\mathsf{HOOCH_2C-NH-CH_2-CH_2-NH-CH_2COOH}$

A-19

HOOCH₂C N-CH₂COOH A-20

HOOCH2C NH HOOCH2C

A-21

HOOCH₂C N-C₂H₅ HOOCH₂C A-22

HOOCH₂C N-CH₂COOH HOOCH₂C

A-23

H₃C CH₃

A-24

СН₃ СН₃ НОСО-С-NС₂Н₄-N-С-СООН Н₂ Н₂

A-25

HS SH H₃C CH₃

[0047]

【化12】

[0048]

(17)

ноос

A-40

32

A-41

A-42

A-43

A-44

A-45

A-46

A-47

A-48

A-49

[0049]

【化14】

(18)

A-53

A-52

A-54

ď

Y

C OH CONH(CH₂)₃OCH₃ $(CH_3)_2$ CHOCONH N N OH OH OH

 $Ni (D-9)_1 (A-27)_2$ Y-3【0050】以下に、本発明で用いられるキレート色素 $Ni (D-4)_{1} (A-18)_{1}$ Y-4の具体的化合物例を挙げるが、本発明はこれに限定され $N i (D-2)_2 (A-12)_1$ Y - 5るものではない。 $Ni (D-3)_2 (A-14)_1$ Y-6[0051] N i (D-7) 2 (A-1) 2Y-7例示番号 キレート色素組成 $Ni(D-7)_2(A-2)_2$ Y - 8 $Ni (D-7)_1 (A-31)_2$ Y-1A1 (D-3) 350 Y-9 Y-2 $Ni (D-8)_1 (A-29)_2$

```
Y - 10
           Cu (D-7)_1 (A-32)_2
           Co(D-8)_1(A-28)_2
Y - 11
M-1
           Ni (D-26)_1 (A-32)_2
           Ni (D-26)_1 (A-31)_2
M-2
           Ni (D-27)_1 (A-18)_1
M - 3
           Ni (D-20)_2 (A-14)_1
M-4
           Ni (D-22)_2 (A-21)_1
M-5
           Ni (D-26)_2(A-1)_2
M-6
           Ni (D-31)_1 (A-32)_2
M-7
M-8
           Ni (D-31)_2(A-1)_2
           Ni (D-32)_1(A-27)_2
M-9
           Ni (D-33)_2(A-3)_2
M - 10
           Ni (D-27)_2(A-23)_1
M - 1 1
M - 12
           Fe (D-16)_3
M-13
           Cu (D-26)_1 (A-31)_2
           Ni (D-30)_1 (A-22)_1
M - 14
           Ni (D-27)_1(A-19)_1
M - 15
           Ni (D-26)_1 (A-44)_1
M - 16
           Ni (D-26)_1 (A-42)_2
M - 17
C-1
           Ni (D-51)_{1} (A-18)_{1}
C - 2
           Ni (D-50) 2 (A-30) 2
C - 3
           Ni (D-54)_2(A-2)_2
           Ni (D-39)_2(A-14)_1
C-4
           Ni (D-38)_1 (A-16)_1
C-5
           Ni (D-44)_1 (A-18)_1
C-6
           Cu (D-51)_1 (A-27)_2
C-7
           Ni (D-52)_2(A-7)_2
C - 8
           Cu (D-51)_1 (A-3)_2
C-9
C - 10
           Ni (D-53)_2(A-21)_1
```

上記のキレート色素組成は、前述した一般式(1)にお 30 ける表記に基づくものであり、Dyeは、金属と配位結合可能な色素の例示化合物番号(D表示)で、またAは色素以外の配位子の例示化合物番号(A表示)で表し、各分子中のイオン化可能な基が解離して金属とイオン結合を形成する場合は、各要素の例示化合物からプロトンが取れた構造を示すものとする。

【0052】キレート化された黒色色素は、イエロー、マゼンタ、シアン等のキレート色素を適宜混合して得ることができる。

【0053】金属キレート色素の分散方法としては、ボールミル、サンドミル、アトライター、ロールミル、アジテータ、ヘンシェルミキサ、コロイドミル、超音波ホモジナイザー、パールミル、湿式ジェットミル、ペイントシェーカー等各種を単独または適宜組み合わせて用いることができる。

【0054】イエローインク、マゼンタインク及びシアンインク、またはイエローインク、マゼンタインク、シアンインク及びブラックインクを用いるインクジェット画像の形成方法では、本発明の製造方法により製造した水性分散インクを少なくとも1色用いることが好まし

36

く、本発明の製造方法により製造した水性分散インクの他に、公知の有色有機あるいは有色無機色材を用いることができる。例えば、アゾレーキ、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料等のアゾ顔料や、フタロシアニン顔料、ペリレン及びペリレン顔料、アントラキノン顔料、キナクリドン顔料、ジオキサンジン顔料、チオインジゴ顔料、イソインドリノン顔料、キノフタロニ顔料等の多環式顔料や、塩基性染料型レーキ、酸性染料型レーキ等の染料レーキや、ニトロ顔料、ニトロソ顔料、アニリンブラック、昼光蛍光顔料等の有機顔料、カーボンブラック等の無機顔料が挙げられるが、本発明はこれらに限定されるものではない。

【0055】具体的な有機顔料を以下に例示する。マゼンタまたはレッド用の顔料としては、例えば、C. I. ピグメントレッド2、C. I. ピグメントレッド3、C. I. ピグメントレッド5、C. I. ピグメントレッド6、C. I. ピグメントレッド7、C. I. ピグメントレッド15、C. I. ピグメントレッド16、C. I. ピグメントレッド48:1、C. I. ピグメントレッド48:1、C. I. ピグメントレッド57:1、C. I. ピグメントレッド122、C. I. ピグメントレッド123、C. I. ピグメントレッド139、C. I. ピグメントレッド139、C. I. ピグメントレッド144、C. I. ピグメントレッド149、C. I. ピグメントレッド166、C. I. ピグメントレッド17、C. I. ピグメントレッド17、C. I. ピグメントレッド17。8、C. I. ピグメントレッド22等が挙げられる。

【0056】オレンジまたはイエロー用の顔料としては、例えば、C. I. ピグメントオレンジ31、C. I. ピグメントオレンジ43、C. I. ピグメントイエロー12、C. I. ピグメントイエロー13、C. I. ピグメントイエロー14、C. I. ピグメントイエロー15、C. I. ピグメントイエロー4、C. I. ピグメントイエロー4、C. I. ピグメントイエロー93、C. I. ピグメントイエロー94、C. I. ピグメントイエロー138等が挙げられる。

【0057】グリーンまたはシアン用の顔料としては、 例えば、C. I. ピグメントブルー15、C. I. ピグ メントブルー15:2、C. I. ピグメントブルー1 5:3、C. I. ピグメントブルー16、C. I. ピグ メントブルー60、C. I. ピグメントグリーン7等が 挙げられる。

【0058】また、ブラック用の顔料としては、例えば、フタロシアニンブラック、ニグロシン、アニリンプラック、カーボンブラック(C. I. Pigment Black 7、ケッチェンブラックEC、デンカプラックHS-100、アセチレンプラック等)等が挙げられる。

【0059】本発明において、分散した固体状色材粒子 50 の平均粒径は10~500 nmであることが好ましく、

10~200nmがより好ましい。色材粒子の平均粒径が500nmを越えるとインクジェット記録材料に記録した画像で著しい光沢感の劣化が起こり、著しい透明感の劣化が起こる。また、インク吐出性としても目詰まりが発生しやすい等の問題がある。逆に、平均粒径が10nm未満であると色材粒子の安定性が悪くなりやすく、インクの保存安定性が劣化しやすくなる。分散体の平均粒径の測定は、例えば、レーザー回折法、レーザー散乱法、動的レーザー散乱法等により測定することができ、具体的には、動的レーザー散乱法に基づいたゼーターサ 10イザー1000 (マルバーン社製)等が使用できる。

【0060】本発明の水性分散インクにおいては、Naイオンの量が多いと画像保存性、特に耐熱性が劣化するため、Naイオンの含有量は500ppm以下が望ましい。

【0061】水性分散インク中にハロゲン化物イオン、カルボン酸イオン、硫酸イオンが存在すると色再現性が劣化するため、上記イオンの合計量が1000ppm以下であることが好ましい。ハロゲン化物イオン、カルボン酸イオン、硫酸イオンの定量は、それぞれ公知の方法により求めることができる。

【0062】本発明の水性分散インクには、ラテックスを含有することが好ましい。本発明でいうラテックスとは、媒質中に分散状態にあるポリマー粒子のことを指す。本発明で用いることのできるポリマーとしては、例えば、スチレンーブタジエン共重合体、ポリスチレン、アクリロニトリルーブタジエン共重合体、アクリル酸エステル共重合体、ポリウレタン、シリコンーアクリル共重合体及びアクリル変性フッ素樹脂等が挙げられるが、特には、アクリル酸エステル、ポリウレタン及びシリコ 30ンーアクリル共重合体が好ましい。

【0063】ラテックスの製造で用いられる乳化剤としては、低分子量の界面活性剤が用いられるのが一般的であるが、その他高分子量の界面活性剤(例えば可溶化基がポリマーにグラフト結合しているタイプや可溶化基を持つ部分と不溶性の部分を連結させたブロックポリマーのタイプ等がある)を乳化剤として用いたり、あるいは可溶化基をラテックスの中心ポリマーに直接結合させることにより乳化剤を用いずに分散されているラテックスも存在する。この様な乳化剤を使用しないラテックスは、ソープフリーラテックスと呼ばれている。本発明に使用するラテックスとしては乳化剤の種類、形態を問わないが、インクの保存安定性に優れるソープフリーラテックスを用いることがより好ましい。

【0064】また、最近は中心ポリマーが均一であるラテックス以外にポリマー粒子の中心部と外縁部で組成を異にしたコア・シェルタイプのラテックスも存在するが、このタイプのラテックスも好ましく用いることができる。

38

【0065】本発明におけるラテックスの平均粒径は、 150nm以下が好ましく、50nm以下であることが より好ましい。ラテックスの平均粒子径は、光散乱方式 やレーザードップラー方式を用いた市販の測定装置を使 用して簡便に計測することが可能である。

【0066】本発明におけるラテックスの固形分添加量は、インクの全質量に対して0.1質量%以上20質量%以下であり、0.3質量%以上10質量%以下であることが特に好ましい。添加量が0.1質量%未満では、耐水性に関して十分な効果を発揮することが難しく、また20質量%を越えると経時でインク粘度の上昇や顔料分散粒径の増大が起こりやすくなり、インク保存性の点で問題が生じることが多い。

【0067】本発明に用いることのできる水溶性有機溶 媒としては、具体的にはアルコール類(例えば、メタノ ール、エタノール、1ープロパノール、2ープロパノー ル、n-プタノール、i-プタノール、sec-プタノ ール、tertープタノール、ペンタノール、ヘキサノ ール、シクロヘキサノール、ペンジルアルコール等)、 多価アルコール類(例えば、エチレングリコール、ジエ チレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチ レングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレン グリコール、ポリプロピレングリコール、ブチレングリ コール、ヘキサンジオール、ペンタンジオール、グリセ リン、ヘキサントリオール、チオジグリコール等)、多 価アルコールエーテル類(例えば、エチレングリコール モノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエ ーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、エチ レングリコールモノフェニルエーテル、ジエチレングリ コールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノ エチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエー テル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、プロピ レングリコールモノメチルエーテル、プロビレングリコ ールモノプチルエーテル、エチレングリコールモノメチ ルエーテルアセテート、トリエチレングリコールモノメ チルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエー テル、トリエチレングリコールモノブチルエーテル、ト リエチレングリコールジメチルエーテル、ジプロピレン グリコールモノプロピルエーテル、トリプロピレングリ コールジメチルエーテル等)、アミン類(例えば、エタ ノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールア ミン、N-メチルジエタノールアミン、N-エチルジエ タノールアミン、モルホリン、N-エチルモルホリン、 エチレンジアミン、ジエチレンジアミン、トリエチレン テトラミン、テトラエチレンペンタミン、ポリエチレン イミン、ベンタメチルジエチレントリアミン、テトラメ チルプロピレンジアミン等)、アミド類(例えば、ホル ムアミド、N、Nージメチルホルムアミド、N、Nージ メチルアセトアミド等)、複素環類(例えば、2-ピロ 50 リドン、N-メチル-2-ピロリドン、N-シクロヘキ

シルー2-ピロリドン、2-オキサゾリドン、1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン等)、スルホキシド類 (例えば、ジメチルスルホキシド等)、スルホン類(例 えば、スルホラン等)、スルホン酸塩類(例えば1-ブ タンスルホン酸ナトリウム塩等)、尿素、アセトニトリ ル、アセトン等が挙げられる。

【0068】本発明の水性分散インクは、色材、ラテッ クス、水及び水溶性有機溶剤等を含む液を分散機を用い て分散することにより作製される。分散機としては従来 公知のポールミル、サンドミル、ラインミル、高圧ホモ 10 ジナイザー等が使用でき、この中でもサンドミルが好ま しく用いられる。分散機内に挿入されるビーズは粒径 1. 5mm以下のセラミックピーズが好ましく、より好 ましくは0.5mm以下のジルコニアピーズが用いられ る。分散機内に入れられるビーズの充填率は任意でかま わない。また、分散機のディスク周速は10m/秒以上 が好ましく、分散時間は顔料、水、分散剤、有機溶剤を 含む分散液の滞留時間で60分以上が好ましい。

【0069】本発明において、顔料の分散安定性を向上 するため、インクは界面活性剤を含有することが必要と 20 明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 なる。本発明のインクに好ましく使用される界面活性剤 としては、例えば、ジアルキルスルホコハク酸塩類、ア ルキルナフタレンスルホン酸塩類、脂肪酸塩類等のアニ オン性界面活性剤、ポリオキシエチレンアルキルエーテ ル類、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、 アセチレングリコール類、ポリオキシエチレン・ポリオ キシプロピレンブロックコポリマー類等のノニオン性界 面活性剤、アルキルアミン塩類、第4級アンモニウム塩 類等のカチオン性界面活性剤、スチレンーアクリル酸共 重合体等の高分子界面活性剤等が挙げられる。特に、ア*30

(分散液の調製)

〈分散液1の調製〉

例示化合物M-6

エマルゲンー420(花王社製)

エチレングリコール

イオン交換水

上記の各添加物を混合し、O. 3mmのジルコニアピー ズを体積率で85%充填した横型ピーズミル(アシザワ 社製システムゼータLM2-2)を用いて分散し、遠心 分離で粗大粒子を除き、色材粒子の平均粒径が157 n 40 mの分散液 1 を得た。なお、上記粒径の測定は、マルバ ーン社製ゼータサイザ1000を用いて行った。

【0076】 〈分散液2~4の調製〉上記分散液1の調 製において、分散操作の際のジルコニアビーズの粒径、※

> 分散液1 エチレングリコール グリセリン エマルゲンー420(花王社製) プロキセルGX-L(ゼネカ社製) イオン交換水

40

*ニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤及び高分子 界面活性剤を好ましく用いることができる。

【0070】本発明におけるインクには、この他に電気 伝導度調節剤、防腐剤、防黴剤、粘度調整剤等を必要に 応じて含有しても良い。

【0071】本発明において、インクジェット画像記録 方法で使用するインクジェットヘッドは、オンデマンド 方式でもコンティニュアス方式でも構わない。また、吐 出方式としては、電気-機械変換方式(例えば、シング ルキャピティー型、ダブルキャピティー型、ベンダー 型、ピストン型、シェアーモード型、シェアードウォー ル型等)、電気-熱変換方式(例えば、サーマルインク ジェット型、パブルジェット(登録商標)型等)、静電 吸引方式(例えば、電界制御型、スリットジェット型 等)及び放電方式(例えば、スパークジェット型等)等 を具体的な例として挙げることができるが、いずれの吐 出方式を用いても構わない。

[0072]

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明を具体的に説 【0073】実施例1

(金属キレート色素M-6の合成)以下に示す方法に従 って、本発明の金属キレート色素である例示化合物M-6を合成した。

【0074】例示色素D-26を塩化二ッケル・6水和 物と共にメタノール中で1時間加熱還流させた後冷却 し、生成した結晶を濾別して少量のメタノールで洗浄し て例示化合物M-6を得た。

[0075]

20部 4部 38部 38部

※体積充填率及び分散処理時間を適宜調整して、色材粒径 が162nm、187nm、176nmの分散液2~4 を調製した。

【0077】(インクの調製)

〈インク1の調製〉以下に記載の組成からなるインク1 を調製した。

[0078]

20部 8部 3部 3部 0.2部 65部

(22)

41

〈インク2~4の調製〉上記インク1の調製において、 分散液1に代えて分散液2~4を用いた以外は同様にし てインク2~4を調製した。

【0079】(インクジェット記録材料への画像記録) 上記調製したマゼンタインク1~4を、セイコーエプソン社製インクジェットプリンターMJ-800Cにそれぞれ装着し、コニカ社製フォトジェットペーパーTypeQPにマゼンタ単色画像を濃度を適宜変化して出力した。

【0080】〈色材溶液の透過分光吸収の極大波長と半 10 値巾の測定〉例示化合物M-6をアセトンに溶解し、溶液の吸光強度がほぼ1となるように希釈した後、島津製作所社製UV-1600PC型分光光度計を用いて、色材溶液の透過分光吸収の極大波長(入 Smax ともいう)及び半値巾を測定した。

【0081】 (インクの各分光特性値の測定)

(インクの透過分光吸収の極大波長と半値巾の測定)各インクを用い、それぞれの透過分光吸収の極大波長(以降、λ_{Tmax}ともいう)における吸光度が約1となるように、イオン交換水で適宜希釈した後、島津製作所社製U 20 V-1600PC型分光光度計を用いてλ_{Tmax}及び半値巾を測定した。

【0082】上記、各測定値を基に、色材溶液の半値巾とインクの半値巾との差を求め、それを $\Delta\lambda_1$ とした。また、色材溶液の λ_{Smax} とインクの λ_{Tmax} との差を求め、それを $\Delta\lambda_2$ とした。

【0083】(インクの保存安定性の測定)各インクを*

42

*用い、密封状態で60℃の恒温槽に入れ1週間保存した。保存後の粒径を測定し、これより保存前後の平均粒径拡大率を算出した。下記に示す基準によりインクの保存安定性の評価を行った。

[0084]

◎:保存前後の平均粒径拡大率が110%以下である○:保存前後の平均粒径拡大率が110%以上150%未満である

△:保存前後の平均粒径拡大率が150%以上200% 未満である

×:保存前後の平均粒径拡大率が200%以上である (出力画像の特性評価)

(画像保存性の評価)マゼンタ単色を出力した各画像を、光学濃度計(X-rite社製X-rite938)でマゼンタ濃度測定を行い、濃度1.0の画像について、7万1uxのキセノンフェードメーターにて170時間照射し、再度濃度測定を行い画像残存率を測定し、下記に示す基準により画像保存性の評価を行った。【0085】

20 ②: 画像残存率が90%以上である

〇:画像残存率が80%以上90%未満である

△:画像残存率が50%以上80%未満である

×: 画像残存率が50%未満である

以上により得られた各特性値及び評価結果を表1に示す。

[0086]

【表1】

インク 番号	金属キレート色素番号	色材粒径 (nm)	極大透過分光吸収の半値巾 (ns)			透過分光吸収の極大波長 (nm)			インクの 保存安定性	画像 保存性	備考
			色材液	インク	Δλι	色材液	インク	Δλz	体行致定性	TA1513	
1	N-6	157	62	70	8	532	540	8	0	0	本発明
2	N-6	162	62	73	11	532	543	11	O .	0	本発明
3	M-6	187	62	101	39	531	559	28	Δ	Δ	比較例
4	N-6	176	62	107	45	532	561	29	×	×	比較例

【0087】表1より明らかなように、本発明の請求項 1、2で規定する各分光特性を有する水性分散インク 1、2は、比較インク3、4に対し、得られたインクの 保存安定性及び画像保存性に優れていることが判る。

【0088】また、上記記載の方法で、例示化合物M-1、M-3、M-4及びM-5を用い、分散条件を適宜変更し、M-6と同様に色材液及びインクの分光特性を本発明で規定する条件とすることにより、インクの保存安定性及び画像保存性に対し優れた特性を発揮することが確認できた。

【0089】実施例2

(インク5~8の調製)実施例1のインク1の調製において、例示化合物M-6に代えて、同様の方法で合成した例示化合物M-2、M-15、M-16、M-17を用い、分散条件を適宜変更した以外は同様にして分散液 5~8及びこれを用いてインク5~8を調製した。なお、インク5~8の色材粒子の平均粒径は162nm、167nm、168nm, 172nmであった。

【0090】(分散液の透過分光吸収の極大波長とその 50 半値巾の測定)各分散液を用い、それぞれの透過分光吸

収の極大波長(以降、 λ_{Bmax} ともいう)における吸光度が約1となるように、イオン交換水で適宜希釈した後、 島津製作所社製UV-1600PC型分光光度計を用いて λ_{Bmax} 及び半値巾を測定した。

【0091】(インクの透過分光吸収の極大波長とその半値巾の測定)各インクを用い、それぞれの透過分光吸収の極大波長(以降、 λ_{Tmax} ともいう)における吸光度が約1となるように、イオン交換水で適宜希釈した後、島津製作所社製UV-1600PC型分光光度計を用いて λ_{Tmax} 及び半値巾を測定した。

【0092】(インクジェット記録材料への画像記録及び各特性評価)上記作製したインク5~8を用いて、実

44

施例1に記載の方法に従って、インクジェット記録材料への画像記録及び下記分光特性値の測定と実施例1に記載の方法に従ってインクの保存安定性及び画像保存性の評価を行った。

【0093】上記の測定値を基に、分散液の半値巾とインクの半値巾との差を求め、それを $\Delta\lambda_3$ とした。また、分散液の λ_{Bmax} とインクの λ_{Tmax} との差を求め、それを $\Delta\lambda_4$ とした。

【0094】以上により得られた結果を表2に示す。

10 [0095]

【表2】

インク 金属キレー	4	色材粒径	極大透過分光吸収の半値巾 (nm)			透過分光吸収の極大波長 (ng)			インクの 保存安定性	画像保存性	備考
番号	色素番号	(nm)	分散液	インク	Δλ3	分散液	インク	Δλ4	体行文定证	本 1 1	
5	M-2	162	62	70	8	532	530	2	0	0	本発明
6	W-15	167	62	74	12	554	536	18	Δ	×	比較例
7	M-16	168	60	79	19	560	544	16	×	×	比較例
8	N-17	172	61	69	8	540	543	3	0	0	本発明

[0096]表2より明らかなように、本発明の請求項 20 3、4で規定する各分光特性を有する水性分散インク 5、8は、比較インク6、7に対し、得られたインクの 保存安定性及び画像保存性に優れていることが判る。

[0097] 実施例3

マゼンタキレート色素に代えて、実施例1及び2に記載の方法と同様にして、イエローの例示キレート色素及びシアンの例示キレート色素について、同様の評価を行った結果、実施例1、2と同様に、本発明の請求項1~4

で規定するインクあるいは溶液状態での分光吸収特性と 形成画像の分光反射特性を満足する条件とすることによ り、インクの保存安定性及び画像保存性に優れたインク ジェットインクを得ることができた。

[0098]

【発明の効果】本発明により、保存安定性と耐光性が両立したインクジェット用水性分散インクの製造方法を提供することができる。

フロントページの続き

Fターム(参考) 2C056 FC01

2H086 BA53 BA56

4J039 BA04 BA29 BA31 BA32 BA33

BA34 BA35 BA36 BA37 BA38

BA39 BC05 BC12 BC16 BC19

BC20 BC29 BC33 BC36 BC39

BC44 BC47 BC50 BC51 BC52

BC53 BC54 BC55 BC59 BC60

BC65 BC66 BC68 BC72 BC73

BC74 BC79 BE01 BE02 CA06

DA02 DA08 EA15 EA16 EA17

EA19 EA35 EA44 GA24